(1) Veröffentlichungsnummer:

US4503067 0 004 920

Α1

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG

(21) Anmeldenummer: 79101063.0

(2) Anmeldetag: 07.04.79

®

(51) Int. Cl.²: C 07 D 209/88

A 61 K 31/40, C 07 D 401/12 C 07 D 405/12

(30) Priorität: 13.04.78 DE 2815926

4 Veröffentlichungstag der Anmeldung: 31.10.79 Patentblatt 79/22

Benannte Vertragsstaaten: BE CH DE FR GB IT LU NL SE

(71) Anmelder: Boehringer Mannheim GmbH Sandhoferstrasse 116 D-6800 Mannheim 31(DE)

(72) Erfinder: Wiedemann, Fritz, Dr. Weinheimer Strasse 82 D-6940 Weinheim-Lützelsachsen(DE) (72) Erfinder: Kampe, Wolfgang, Dr. Zedernstrasse 49 D-6805 Heddesheim(DE)

(72) Erfinder: Thiel, Max, Dr. S 6, 35 D-6800 Mannheim 1(DE)

(72) Erfinder: Sponer, Gisbert, Dr. ... Tilsiterstrasse 30 D-6944 Hemsbach(DE)

(72) Erfinder: Roesch, Egon, Dr. Am Oberen Luisenpark 22 D-6800 Mannheim 1(DE)

(72) Erfinder: Dietmann, Karl, Prof. Dr. Eisenacher Weg 75 D-6800 Mannheim-Vogelstang(DE)

(64) Carbazolyl-(4)-oxy-propanolamin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel.

57 Die Erfindung betrifft neue Carbazolyl-(4)-oxypropanolamin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel. Die Herstellung der erfindungsgemässen Verbindungen erfolgt entweder durch Umsetzen von 4-Propoxy-carbazol-Derivaten mit substituierten Alkylaminen oder durch Reaktion von 4-(3-Aminopropoxy)-carbazol-Derivaten mit reaktiven substituierten Äthan-Derivaten, Aldehyden bzw. Ketonen oder Carbonsäurederivaten.

Croydon Printing Company Ltd.

Carbazolyl-(4)-oxy-propanolamin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Carbazolyl-(4)-oxypropanolamin-Derivate, Verfahren zu ihrer Herstellung und diese Verbindungen enthaltende Arzneimittel.

Die neuen Verbindungen sowie ihre pharmakologisch unbedenklichen Salze zeigen im pharmakologischen Test vasodilatie-5 rende und β -rezeptorenblockierende Wirkungen und eignen sich daher zur Behandlung und Prophylaxe bei Kreislauf- und Herzerkrankungen, wie z.B. Hypertension und Angina pectoris.

Aus dem DBP 22 40 599 sind bereits Carbazol-Derivate bekannt, welche die Aktivität der β -Rezeptoren des Sympathicus blockieren.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Carbazolyl-(4)-oxypropanolamin-Derivate der allgemeinen Formel I, ihre Salze 15 mit physiologisch verträglichen Säuren, Verfahren zu ihrer Herstellung und die Verwendung zur Herstellung von Arzneimitteln.

In der allgemeinen Formel I bedeuten:

R₁ Wasserstoff, eine niedere Alkanoylgruppe oder eine Aroyl-

R₂ Wasserstoff, eine niedere Alkylgruppe oder eine Arylalkyl-30 gruppe,

R3 Wasserstoff oder eine niedere Alkylgruppe,

R₄ Wasserstoff, eine niedere Alkylgruppe oder im Falle, dass X ein Sauerstoffatom darstellt, gemeinsam mit $R_{\overline{\bf 5}}$ auch die Gruppe -CH₂-O-,

0004920A1 1 5 BNSDDCID 4EP

35

10

20

X einen Valenzstrich, eine -CH₂-Gruppe, ein Sauerstoff, oder ein Schwefelatom,

Ar einen mono- oder bicyclischen Arylrest sowie Pyridin

R₅ und R₆, welche gleich oder verschieden sein können, jeweils Wasserstoff, Halogen, eine niedere Alkylgruppe, eine Aminocarbonylgruppe, eine Hydroxygruppe, eine niedere Alkylmerkoxygruppe, eine Aralkyloxygruppe, eine niedere Alkylmercaptogruppe, eine niedere Alkylsufinylgruppe, niedere Alkylsulfonylgruppe oder auch gemeinsam eine Methylendioxygruppe.

Die niederen Alkylreste der Substituenten R₂, R₃, R₄, R₅ und R₆ enthalten 1 - 6, vorzugsweise 1 - 4 Kohlenstoffatome und können geradkettig oder verzweigt sein. Als bevorzugt zu nennen sind der Methyl-, Ethyl-, Isopropyl-, t.-Butyl- und n-Butyl-Rest.

Niedere Alkanoyl-Gruppen sind Gruppen mit 1 - 6 Kohlenstoffatomen, insbesondere die Formyl-, Acetyl-, Propionyl- und 20 Pivaloylgruppe.

Die Aroylgruppe bedeutet vorzugsweise die Benzoyl- oder Naphthoylgruppe.

25 Eine Arylalkylgruppe ist vorzugsweise die Benzylgruppe, jedoch können auch die Phenyl-ethyl- oder Phenyl-propyl-Gruppe in Frage kommen.

Unter Halogen versteht man Fluor, Chlor und Brom.

Eine niedere Alkoxy-. Alkylmercapto-, Alkylsufinyl- cder Alkylsulfonylgruppe kann l - 6, vorzugsweise l - 4 Kohlenstoff- atome enthalten. Bevorzugt sind die Methoxy- und die Ethoxy- gruppe, die Methylmercapto-, die Methylsulfinyl- und die Methylsulfonylgruppe.

Die Aralkyloxygruppe bedeutet vorzugsweise die Benzyloxygruppe.

30

Unter Ar sind carbocyclische mono- und bicyclische Arylreste zu verstehen, wobei ein Ring auch teilweise hydriert sein kann. Bevorzugt sind der Phenyl-, Naphthyl-, Indanyl- und der Tetrahydronaphthyl-Rest.

5

Als Beispiel für einen Rest, bei dem R_4 und R_5 zusammen eine $-CH_2-O-Gruppe$ bilden, wenn X=Sauerstoff bedeutet, ist der 1,4-Benzodioxanyl-(2)-methyl-Rest zu nennen.

Die neuen Verbindungen sowie ihre pharmakologisch unbedenklichen Salze weisen im Vergleich zu den bisher bekannten Substanzen mit ähnlicher Konstitution und Wirkung neben einer ausgeprägten β-rezeptorenblockierenden Wirkung auch gute vasodilatierende Eigenschaften auf.

15

20

Zum Beweise hierfür wurde im pharmakologischen Test als Vertreter der erfindungsgemässen Verbindungen die Verbindung des Beispiels 1 , 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(2-methoxyphenoxy)-ethylamino]-propanol-(2), mit dem 4-(3-Isopropylamino-2-hydroxy-propoxy)-carbazol-hydrochlorid aus dem DBP 22 40 599 verglichen.

Als Mass für die Vasodilatation wurde an narkotisierten Kaninchen der DE-30 mm Hg-Wert bestimmt, d.h. die Dosis der pharma-kologisch aktiven Verbindung, die den CSE-Reflex (temporäre Erhöhung des Blutdruckes durch Occludieren der Halsschlagadern für 2 Minuten) um 30 mm Hg abschwächt. Als Mass für die β-Rezeptoren-Blockade diente die an wachen Kaninchen ermittelte DE 250, d.h. die Dosis des β-Blockers, bei der die Herzfrequenz nach Injektion von Isoprenalin nur noch auf 250 Schläge/min ansteigt.

Die Auswertung dieser Versuche ergab, dass für die ausgewählte erfindungsgemässe Verbindung der Quotient aus dem DE_{-30 mm} Hgund DE₂₅₀-Wert bei 1 liegt, d.h. β-Rezeptoren-Blockade und Vasodilatation liegen in gleicher Grössenordnung. Für die aus
dem DBP 22 40 599 bekannte Vergleichssubstanz wurde ein Quo-

tient von über 100 gefunden, d.h. diese Verbindung weist praktisch nur β-blockierende Eigenschaften auf; die durch diese Substanz bewirkte Vasodilatation ist vernachlässigbar gering.

- 5 Anhand einer geeigneten Auswahl von Substanzen konnte gezeigt werden, dass auch die anderen erfindungsgemässen Verbindungen β-blockierende und vasodilatierende Eigenschaften in vergleichbarer Grössenordnung besitzen.
- Die Herstellung der Verbindungen ist dadurch gekennzeichnet, dass man in an sich bekannter Weise
 - a) eine Verbindung der Formel II

in welcher Y eine reaktive Gruppe darstellt und R₁' die für R₁ angegebene Bedeutung hat oder Y und R₁' zusammen einen Valenzstrich bedeuten, mit einer Verbindung der Formel III

in welcher R₂, R₃, R₄, X, Ar, R₅ und R₆ die angegebene Bedeutung haben, umsetzt oder

- b) eine Verbindung der Formel IV

(

in welcher R_1 und R_2 die angegebene Bedeutung haben, mit einer Verbindung der Formel V

$$Y-CH-CH-X-\underbrace{2r}_{R_{5}}^{R_{6}}$$

$$(V),$$

5

15

30

35

משי יחומי

in welcher Y, R₃, R₄, X, Ar, R₅ und R₆ die angegebene

10 Bedeutung haben,
umsetzt oder

c) ein Gemisch aus einer Verbindung der Formel IV und einer Verbindung der Formel VI

in welcher R₃, R₄, X, Ar, R₅ und R₆ die angegebene Be deutung haben, reduziert oder

d) eine Verbindung der Formel IVmit einer Verbindung der Formel VII

in welcher Y, R_4 , X, Ar, R_5 und R_6 die angegebene Bedeutung haben,

umsetzt und das erhaltene Amid reduziert, worauf man gegebenenfalls die nach obigen Verfahren hergestellten Verbindungen der allgemeinen Formel I in andere Verbindungen der allgemeinen Formel I umwandelt sowie gewünschtenfalls die erhaltenen Verbindungen der allgemeinen Formel I in ihre pharmakologisch verträglichen Salze überführt.

Reaktive Gruppen Y der Verbindungen der Formeln II, V und VII sind insbesondere Säurereste, z.B. von Halogenwasserstoffsäuren oder Sulfonsäuren.

Die erfindungsgemässen Verfahren a) und b) werden zweckmässig in einem unter den Reaktionsbedingungen inerten organischen Lösungsmittel, z.B. Tolucl, Dioxan, Ethylenglykoldimethylether, Isopropanol oder Dimethylformamid, gegebenenfalls in Gegenwart eines säurebindenden Mittels durchgeführt. Die Umsetzungen der Epoxide der Formel II (Y und R₁' zusammen ein Valenzstrich) mit den Aminen der Formel III kann aber auch nach Mischen der Reaktionskomponenten durch Stehenlassen bei Raumtemperatur oder durch Erhitzen bewirkt werden. Nach Verfahren c) wird ein Amin der Formel IV mit einer Carbonylverbindung der Formel VI in einem geeigneten Lösungsmittel (z.B. Methanol) in Gegenwart eines Katalysators (z.B. Raney-Nickel) hydriert.

Die Reduktion der nach Verfahren d) erhaltenen Amide erfolgt mittels komplexer Metallhydride, z.B. Lithiumaluminiumhydrid. Die Veresterung von Verbindungen der Formel I mit $R_1 = H$ kann durch Umsetzung mit einem Säurehalogenid oder Säureanhydrid, ggf. in Gegenwart eines säurebindenden Mittels (z.B. Pyridin, Triethylamin), die Entfernung einer evtl. vorhandenen Benzylschutzgruppe durch katalytische Hydrierung mit Edelmetallkatalysatoren erfolgen.

Die bei dem erfindungsgemässen Verfahren eingesetzten Ausgangsverbindungen sind in der Regel literaturbekannte Ver30 bindungen. Neue Verbindungen werden im allgemeinen analog
den für die Herstellung dieser bekannten Verbindungen beschriebenen Verfahren erhalten. So können die Amine der allgemeinen Formel III vorzugsweise durch Umsetzung von Halogenalkyl-nitrilen mit entsprechenden Phenolen, Naphtholen oder
35 Aryl-Verbindungen (z.B. Chloracetonitril und Phenol) und
anschliessender Hydrierung in Gegenwart von Ammoniak hergestellt werden.

20

Die Amine der allgemeinen Formel IV können aus dem bekannten 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol (vergl. DBP 22 40 599) durch Umsetzung mit flüssigem Ammoniak erhalten werden.

- Reaktive Verbindungen der allgemeinen Formel V z.B. p-Toluolsulfonsäureester werden in der Regel aus den entsprechenden
 Phenolen, Naphtholen oder Aryl-Verbindungen durch Umsetzung
 mit Halogen-alkoholen und anschliessender Veresterung mit
 p-Toluol-sulfonsäure hergestellt.
- Die Carbonyl-Verbindungen der allgemeinen Formel VI und Säurechloride der allgemeinen Formel VII werden aus entsprechenden Phenolen, Naphtholen und Arylverbindungen über Umsetzungen mit geeigneten Halogenalkylverbindungen erhalten.
- Eine nachträgliche Umwandlung einer Verbindung der allgemeinen Formel I in eine andere Verbindung der allgemeinen Formel I kann beispielsweise durch Oxidation geschehen, z.B.
 Ueberführung einer Alkylmercaptogruppe in eine Alkylsulfinyloder Alkylsulfonylgruppe. Ferner können Hydroxygruppen nach
 bekannten Methoden verethert oder verestert werden, bzw.
 umgekehrt Ester- und Ethergruppen in Hydroxygruppen überführt werden.
- Zur Ueberführung der Verbindungen der Formel I in ihre phar25 makologisch unbedenklichen Salze setzt man diese, vorzugsweise in einem organischen Lösungsmittel, mit der äquivalenten Menge einer anorganischen oder organischen Säure, z.B.
 Salzsäure, Bromwasserstoffsäure, Phosphorsäure, Schwefelsäure, Essigsäure, Citronensäure, Maleinsäure, Benzoesäure um.
- Die erfindungsgemässen Verbindungen der Formel I können aus ihren racemischen Mischungen nach an sich bekannten Methoden über die diastereomeren Salze in die optisch aktiven Formen aufgetrennt werden. Zur Racematspaltung können z.B. Weinsäure, Aepfelsäure, Camphersäure, Camphersulfonsäure verwendet werden.

Zur Herstellung von Arzneimitteln werden die Substanzen I in an sich bekannter Weise mit geeigneten pharmazeutischen Trägerstoffen, Aroma-, Geschmacks- und Farbstoffen gemischt und beispielsweise als Tabletten oder Dragees ausgeformt oder unter Zugabe entsprechender Hilfsstoffe in Wasser oder Oel, wie z.B. Olivenöl, suspendiert oder gelöst.

Die erfindungsgemässen neuen Substanzen I und ihre Salze können in flüssiger oder fester Form enteral oder parenteral appliziert werden. Als Injektionsmedium kommt vorzugsweise Wasser zur Anwendung, welches die bei Injektionslösungen üblichen Zusätze wie Stabilisierungsmittel, Lösungsvermittler oder Puffer enthält. Derartige Zusätze sind z.B. Tartratund Citratpuffer, Ethanol, Komplexbildner (wie Ethylendiamintetraessigsaure und deren nicht-toxische Salze), hochmolekulare Polymere (wie flüssiges Polyethylenoxyd) zur Viskositätsregulierung. Feste Trägerstoffe sind z.B. Stärke, Lactose, Mannit, Methylcellulose, Talkum, hochdisperse Kieselsäuren, höhermolekulare Fettsäuren (wie Stearinsäure), Gelatine, Agar-Agar, Calciumphosphat, Magnesiumstearat, tierische und pflanzliche Fette und feste hochmolekulare Polymere (wie Polyethylenglykole), für orale Applikation geeignete Zubereitungen können gewünschtenfalls Geschmacks- und Süsstoffe enthalten.

Die Erfindung wird durch die folgenden Beispiele näher erläutert:

30

25

5

10

15

20

Beispiel 1

1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-methoxyphenyl)-ethylamino]propanol-(2)

5 6.0 g 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 7.6 g 2-(2-Methoxyphenyl)ethylamin werden 20 Stunden bei 70°C geruehrt. Man reibt mit Ether an, saugt ab und kristallisiert aus Essigester unter Verwendung von Aktivkohle und Bleicherde um. 10

Ausbeute: 6.0 g (61 % d.Th.) farblose Kristalle, Fp. 135-136°C.

In analoger Weise erhaelt man:

- a) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(3,4-dimethoxyphenyl)-ethylamino]propanol-(2)
- 15 42 % d.Th., Fp. 129-130°C, essignaures Salz Fp. 180-183°C, aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(3,4-Dimethoxyphenyl)ethylamin.
- b) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-pyridyl)-ethylamino]-propanol-(2) 20 32 % d.Th., Fp. 105-107°C, aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(2-Pyridyl)-ethylamin.
 - c) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(4-pyridyl)-ethylamino]-propanol-(2) 24 % d.Th., Fp. 86-88°C,
- 25 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(4-Pyridyl)-ethylamin.
 - d) 1-[Carbazolyl-(A)-oxy]-3-(3-phenylpropylamino)-propanol-(2) 30 % d.Th., bernsteinsaures Salz Fp. 98-99°C, aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 3-Phenylpropylamin.
- e) 1-[Carbacolyl-(A)-oxy]-3-[A-phonyl-butyl-(2)-amino]-propagol-(2) 13 % d.Th., Fp. 124-125°C, aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbasol und 4-Phenyl-butyl-(2)-amin.
- Beispiel 2 35 1-[Carbazolyl-(4)-cxy]-3-[2-(2-methoxyphenoxy)-ethylamino]propanol-(2)

27. 8 4-(2.3-Epoxypropoxy)-carbazol und 17.4 g 2-(2-Methoxy-jenoxy)-ethylamin in 75 ml Ethylenglykoldimethylether werden -5 Stunden lei 50°C geruchrt. Man bringt das Gemisch am Rotavapor zur Trockene, reibt mit Ether an und kristallisiert aus Essigester unter Verwendung von Aktivkohle um.

Ausbeute: 15.1 g (39 % d.Th.) farblose Kristalle, Fp.114-115°C.

In analoger Weise erhaelt man:

- a) 1-[Carbazelyl-(A)-oxy]-3-(2-phenoxy-ethylamino)-propanol-(2)
 32 % d.Th., Fp. 105-107°C,
 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-Phenoxy-ethylamin.
- b) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[1-phenoxy-propyl-(2)-amino]
 propanol-(2)

 51 % d.Th., Eydrochlorid Fp. 116-119°C,

 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 1-Phenoxy-propyl-(2)
 amin.
- 20 c) l-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[1,4-benzodioxanyl-(2)-methylamino]propencl-(2)

 28 % d.Th., Fp. 129-131°C,
 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(Aminomethyl)-1,4benzodioxan.

d) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-5-[2-(4-carbamoylphenoxy)-ethylamino]
propancl-(2)

15 % d.Th., Fp. 120-122°C

aus 4-(2,3-Epexypropoxy)-carbazol und 2-(4-Carbamoylphenoxy)ethylamin.

Beispiel 3

l-[Carbasolyl-(4)-oxy]-5-[2-(2-ethoxyphenoxy)-ethylamino]propanol-(2)

35
6.0 g 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 9.1 g 2-(2-Ethoxyphenoxy)ethylamin werden 20 Stunden bei 70°C geruehrt. Nach Erkalten ruehrt

BNSDOCID <EP 0004920A1 i >

25

man-mit Ether, saugt ab und kristallisiert den Rueckstand aus Essigester unter Verwendung von Aktivkohle und Bleicherde um. Ausbeute: 4.4 g (42 % d.Th.) farblose Kristalle, Fp. 127.5-128.5°C.

- 5 In analoger Weise erhaelt man:
 - e) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(4-fluorphenoxy)-ethylamino]propanol-(2) 56 % d.Th., Fp. 145-146°C,
- 10 aus 4-(2,3-Epoxypropxy)-carbazol und 2-(4-Fluorphenoxy)ethylamin.
 - b) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-5-[2-(4-tert.butylphenoxy)-ethylamino]-
- 51 % d.Th., Fp. 127-128°C, 15 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(4-tert.Butylphenoxy)ethylamin.
- c) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(2,3-dimethylphenoxy)-ethylamino]-20 propanol-(2) 51 % d.Th., Fp. 128-129°C, aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(2,3-Dimethylphenoxy)-
- d) 1-[Carbacoly1-(4)-oxy]-3- {2-[indany1-(5)-oxy]-ethylamino}-25 54 % d.Th., Fp. 143-145°C, aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-[Indanyl-(5)-oxy]-

- e) 1-[Carbacoly1-(4)-oxy]-5- {2-[naphthy1-(1)-oxy]-ethylazino} -
- 64 % d.Th., Fp. 116-119°C. 35 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-[Naphthy]-(1)-oxy]-

```
f) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(3,4-methylendioxyphenoxy)-ethyl-

amino]-propanol-(2)

32 % d.Th., Fp. 142-143°C,

aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(3,4-Methylendioxy-
phenoxy)-ethylamin.
```

- g) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(2,6-dimethoxyphenoxy)-ethylamino]propanol-(2)
 65 % d.Th., 136-138°C,
 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(2,6-Dimethoxyphenoxy)-
- h) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(2-methoxyphenoxy)-propylamino]
 propanol-(2)

 83 % d.Th., Fp. 137-157°C (rohes Gemisch der Diastereomeren),

 daraus durch zweimaliges Umkristallisieren aus Essigester:

 22 % d.Th., Fp. 173-175°C,

 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(2-Methoxyphenoxy)
 propylamin.
- i) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(2-methylmercaptophenoxy)-ethylamino]-propanol-(2)

 40 % d.Th., Fp. 83-85°C,
 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(2-Methylmercaptophenoxy)-ethylamin.
- k) l-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-benzyloxyphenoxy)-ethylamino]
 propanol-(2)

 56 % d.Th., Fp. 138-139°C,

 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(2-Benzyloxyphenoxy)ethylamin.
- Die in den Beispielen 3 c, 3 d, 3 f, 3 g und 3 i verwendeten Ausgangsamine koennen durch literaturanaloge Umsetzungen ueber die entsprechenden Mitrile hergestellt werden.

10

ethylamin.

2.3-Dimethylphenoxy-acetonitril

100-g 2,3-Dimethylphenol. 57 ml Chloracetonitril, 110 g Kalium-carbonat und 2.0 g Kaliumiodid werden in 300 ml Methylethylketon 5 Stunden unter Rueckfluss geruehrt. Man saugt ab, engt ein, destilliert den Rueckstand und erhaelt 88.0 g farbloses Oel. Kp₁₃ 137-142°C.

Analog erhaelt man durch Umsetzungen von 5-Indanol, 3,4-Methylendioxyphenol bzw. 2-(Methylmercapto)-phenol mit Chloracetonitril:

Indanyl-(5)-oxy-acetonitril, Kp₁₄ 162-165°C

3.4-Methylendioxyphenoxy-acetonitril, Kp₁₂ 170-175°C

2-Methylmercaptophenoxy-acetonitril, Fp. 56-58°C, Kp₁₂ 173-176°C

2-[Indanyl-(5)-oxy]-ethylamin

109 g Indanyl-(5)-oxy-acetonitril werden in Gegenwart von Raney-Nickel in 700 ml Ethanol und 180 ml fluess. Ammoniak bei 110 at und 90°C hydriert. Nach Destillation erhaelt man 86 g farbloses Oel, Kp₁₂ 154-156°C.

Analog werden aus 2,3-Dimethylphenoxy-acetonitril bzw.3,4-Methylendioxyphenoxy-acetonitril durch Hydricrung erhalten:

2-(2.3-Dimethylphenoxy)-ethylamin, Kp₁₂ 129-132°C 2-(3.4-Methylendioxyphenoxy)-ethylamin, Kp₁₃ 162-164°C

2-(2-Methylmercaptophenoxy)-ethylamin

26.7 g (2-Methylmercaptophenoxy)-acetonitril werden mit 8.5 g Lithiumaluminiumhydrid in 1.3 Liter Ether reduciert (4 Stunden Rueckfluss). Nach ucblicher Aufarbeitung und Destillation werden 21.0 g farbloses Oel, Kp_{0,1} 117-120°C, erhalten.

Analog durch Reduktion von 2,6-Dimethoxyphenoxy-acetonitail:

2-(2.6-Dimethomyphenoxy)-ethylamin, Kp12 160-162°C

OCID <EP 0004920A1 1 >

5

15

25

30

Beispiel 4

126°C, erhalten.

1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(2-methylphenoxy)-ethylamino]-propanol-(2)

6.0 g 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 7.6 g 2-(2-Methylphenoxy)ethylamin werden 20 Stunden bei 70°C geruehrt. Man loest in Methylenchlorid und trennt das Gemisch durch Chromatographie an einer
Kieselgelsaeule (500 ml) mit den Laufmitteln Methylenchlorid,
Methylenchlorid-Essigester (9:1 und 7:3), Essigester und Essigester10 Methanol (9:1). Reihenfolge der Elution: Tertiaeres Amin, sekundaeres
Amin, primaeres Ausgangsamin. Nach Anreiben mit Ether und Umkristallisieren aus Essigester unter Verwendung von Aktivkohle und
Eleicherde werden 5.2 g (53 % d.Th.) farblose Kristalle, Fp. 125-

15

In analoger Weise erhaelt man:

20

25

- a) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(3-methylphenoxy)-ethylamino]propanol-(2)
 43 % d.Th., Fp. 129-130°C,
 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(3-Methylphenoxy)ethylamin.
- b) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-chlorphenoxy)-ethylamino]propanol-(2)
 26 % d.Th., Fp. 111-112°C,
 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(2-Chlorphenoxy)ethylamin.
- c) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(3-methoxyphenoxy)-ethylamino]propanol-(2)
- 22 % d.Th., Fp. 111-113°C,

 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(3-Methoxyphenoxy)ethylamin.

- d) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(4-methoxyphenoxy)-ethylazino]
 promanol-(2)

 48 % d.Th., Fp. 106-108°C,

 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(4-Methoxyphenoxy)
 ethylamin.
 - e) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-mcthoxyphenylmercapto)-ethylanino]-propanol-(2) 5 % d. Th., Fp. 108-109°C,
- aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(2-Methoxyphenyl-mercapto)-ethylamin.
 - f) :-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[1-(2-methoxyphenoxy)-propyl-(2)-<u>amino]-propanol-(2)</u>
- 85% d.Th., Fp. 112-125°C(rohes Gemisch der Diastersomeren), daraus durch Umkristallisieren aus Ethanol, Essigester und Toluol-Isopropanol, farblose Kristalle, Fp. 140-141°C und aus der Mutterlauge ein weiteres Produkt Fp. 121.5-122.5°C.
- aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 1-(2-Methoxyphenoxy)-propyl-(2)-amin.
 - g) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(2-methylsulfinylphenoxy)-ethylzmino]-propanol-(2)
- 25 % d. Th.; Oxalat ab 126°C. Zers.

 aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 2-(2-Methylsulfinylphenoxy)-ethylamin.

Die Verbindung wird auch erhalten durch Oxidation von 1-[Carba-zolyl-(4)-oxy]-3-[2-(2-methylmercaptophenoxy)-ethylazino]-propanol-(2), vgl. Beispiel 3 i, mit der aequivalenten Menge

Wasserstoffperoxid in Essigsaeure bei Raumtemperatur. Die Ausgangsamine der Beispiele 4 e, 4 f und 4 g koennen durch literaturanaloge Umsetmungen wie folgt hergestellt werden:

Durch Umsetzung von o-(2-Chlorethylmercapto)-anisol in fluess. Ammoniak (8 Stunden 120°C); Oel, Kpo.o5 ll8-122°C, Hydrochlorid Fp. 163-167°C.

VOID 4EP 0004920A1 >

30

1-(2-Methoxyphencky)-propyl-(2)-amin

Durch Eydricrung von 2-Methoxyphenoxy-aceton in Ammoniak-Ethanol (120 at, 90°C); Oel, Kp₁₃ 144-146°C, Oxalat Fp. 199-200°C (Z.).

2-(2-Mothylsulfinylphenoxy)-ethylamin

Durch Oxidation von 2-(2-Methylmercapto)-ethylamin mit 1 Aequivalent Perhydrol (30%) in Essignature bei Raumtemperatur;
Oel. Oxalat Fp. 174-175°C.

Beispiel 5

5

10

15

1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[N-benzyl-2-(2-methoxyphenoxy)-ethylzmino]-propanol-(2)

15.1 g 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und 16.2 g N-[2-(2-Methoxy-phenoxy)-ethyl]-benzylamin in 50 ml Ethylenglykoldimethylether werden 24 Stunden unter Rueckfluss erhitzt. Man bringt zur

Trockene, reinigt weber eine Kieselgelszeule mit den Laufmitteln
Methylenchlorid, Methylenchlorid-Essigester (9:1 und 7:3), Essigester und reibt den Rueckstand der Hauptfraktion mit Ether an.
Ausbeute: 25.0 g (80 % d.Th.) farblose Kristalle, Fp. 97-99°C.

In analoger Weise erhaelt man:

- a) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[N-methy1-2-(2-methoxyphenoxy)-ethy1-amino]-propanol-(2)
 - 22 % d.Th., farbloses Oel, Hydrochlorid Fp. 109°C (leichtes Gasen),
- aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und N-Methyl-2-(2-methoxy-phenoxy)-ethylamin.
 - b) 1-[Carbasoly1-(4)-oxy]-5-[N-buty1-2-(2-methoxyphenoxy)-ethy1-amino]-propanol-(2)
- 35 84 % d.Th., farbloses Oel, Hydrochlorid Fp. 169-170°C, aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und N-[2-(2-Methoxyphenoxy)-ethyl]-butylamin.

c) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[N-benzy1-2-(5-carbamoy1-2-pyridyloxy)-ethylamine]-propanol-(2)

80 % d.Th., Fp. 165-167°C,

aus 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol und N-[2-(5-Carbamoy1-2-pyridyloxy)-ethyl]-benzylamin.

Beispiel 6

5

1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-2-formyloxy-3-[N-benzyl-2-(2-methcxy-phenoxy)-ethylaminol-propan-hydrochlorid

Man laesst auf 7.9 g l-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[N-benzyl-2-(2-methoxyphenoxy)-ethylamino]-propanol-(2) ein aus 3 ml Ameisensaeure und 6 ml Essigsaeureanhydrid bereitetes Ameisensaeure-essigsaeure-anhydridgemisch waehrend 2 1/2 Tagen bei Raumtemperatur einwirken, giesst in Eiswasser, neutralisiert mit Natriumhydrogen-carbonatloesung, extrahiert mit Methylenchlorid und faellt aus einer etherischen Loesung des Extraktrueckstandes das Hydrochlorid.

Ausbeute: 8.1 g (91 % d.Th.) farblose Kristalle, ab 85°C Sintern, ab 120°C Blasenbildung.

Beispiel 7

25 l-[Carbazolyl-(4)-oxy]-2-pivaloyloxy-3-[N-benzyl-2-(2-methoxy-phenoxy)-ethylamino]-propan-hydrochlorid

Zu einer Loesung von 7.0 g l-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[N-benzyl-2-(2-methoxyphenoxy)-ethylamino]-propanol-(2) in 35 ml Pyridin wird 1.9 ml Pivalinsaeurechlorid einester zur Nach St.

1.9 ml Pivalinszeurechlorid eingetragen. Nach Stehen ueber Nacht giesst man in Wasser, nimmt in Methylenchlorid auf, reinigt chromatographisch ueber eine Kieselgelszeule und faellt aus einer etherischen Loesung der Base das Eydrochlorid.

Ausbeute: 6.6 g (77 g d.Th.) farblose Kristalle, ab 102°C Sintern, Fp. 120°C (leichtes Gasen).

In analoger Weise erhaelt man durch Benzoylierung:

1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-2-benzoyloxy-3-[N-benzy1-2-(2-methoxy-phenoxy)-ethylamino]-propan-hydrochlorid
70 % d.Th., Fp. 113°C (leichtes Gasen)

5

Beispiel 8

1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-2-formyloxy-3-[2-(2-methoxyphenoxy)-ethylamino]-propan-hydrochlorid

2.2 g l-[Carbazolyl-(4)-oxy]-2-formyloxy-3-[N-benzyl-2-(2-methoxy-phenoxy)-ethylamino]-propan-hydrochlorid werden in 40 ml abs. Tetra-hydrofuran in Gegenwart von 0.3 g l0-proz. Palladium-Kohle bei Normaldruck hydriert. Der nach Absaugen und Einengen erhaltene Rueckstand wird beim Durcharbeiten mit Ether kristallin.

Ausbeute: 1.3 g (70 % d.Th.) farblose Kristalle, Fp. 62°C (unter Blasenbildung).

In analoger Weise erhaelt man:

20

25

- a) 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-2-pivaloyloxy-3-[2-(2-methoxyphenoxy)-ethylamino]-propan-hydrochlorid

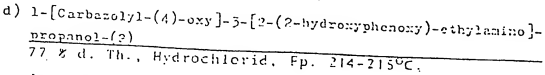
 85 % d.Th., Fp. 199-201°C (leichtes Gasen),
 durch Hydrogenolyse von 1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-2-pivaloyloxy3-[N-benzyl-2-(2-methoxyphenoxy)-ethylamino]-propan-hydrochlorid.
- b) 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-2-benzoyloxy-3-[2-(2-methoxyphenoxy)
 ethylamino]-propan-hydrochlorid

 84 % d.Th., Fp. 102°C (unter Gasen),

 durch Hydrogenolyse von 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-2-benzoyloxy-3[N-benzy1-2-(2-methoxyphenoxy)-ethylamino]-propan-hydrochlorid.
 - c) 1-[Carbacolyl-(4)-oxy]-5-[2-(5-carbamcyl-2-pyridyloxy)-ethylaminol-promanol-(2)

 Fp. 176-178°C,

 durch Hydrogenolyse von 1-[Carbacolyl-(4)-oxy]-5-[N-bencyl-2-(5-carbamcyl-2-pyridyloxy)-ethylamino]-propanol-(2).



durch Hydrogenolyse von 1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[2-(2-benzyloxyphenoxy)-ethylamine]-propanol-(2).

Beispiel 9

1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[2-(5-fluor-2-methoxyphenoxy)-ethyl-amino]-propanol-(2)

7.0 g l-Amino-3-[carbazolyl-(4)-oxy]-propanol-(2), 9.2 g p-Toluolsulfonsaeure-[2-(5-fluor-2-methoxyphenoxy)-ethylester] und 3.8 ml
Triethylamin werden in 20 ml Dimethylformanid 20 Stunden bei 70°C
geruehrt. Man giesst in verduennte Natronlauge, extrahiert mit
Methylenchlorid, trocknet und reinigt chromatographisch wie in
Beispiel 4 angegeben. Nach Umkristallisieren aus Essigester unter
Verwendung von Aktivkohle und Bleicherde werden 2.7 g (23 % d.Th.)
farblose Kristalle, Fp. 146-147°C, erhalten.

Die Ausgangsverbindungen koennen wie folgt hergestellt werden:

1-Amino-5-[carbazolyl-(4)-oxy]-propanol-(2)

- 40 g 4-(2,3-Epoxypropoxy)-carbazol werden mit 500 ml fluess. Ammoniak in 2 Liter Methanol 24 Stunden bei 50°C geruehrt (Autoklav). Nach Einengen und Umkristallisieren aus Ethanol: 31 g farblose Kristalle, Fp. 141-143°C.
- 30 p-Toluolsulfonsaeure-[2-(5-fluor-2-methoxyphenoxy)-ethylester]

40.4 g 5-Fluor-2-methoxyphenol, 24.5 ml 2-Chlorethanol und 20.7 g Kaliumhydroxid werden in 100 ml DMF 2 Stunden bei 70°C geruchrt. Man giesst in Wasser, extrahiert mit Methylenchlorid, destilliert den Extraktrueckstand im Feinvakuum und erhaelt 11.3 6° 2-(5-Fluor-2-methoxyphenoxy)-ethanol, farbloses Oel welches beim Stehen erstarrt, Fp. 43-45°C. Die weitere Umsetzung mit

p-Toluolsulfonsäurechlorid ergibt das Tosylat Fp. 66-68°C (aus Ethanol).

5 Beispiel 10

1-[Carbazoly1-(4)-oxy]-3-[1-(2-methoxyphenoxy)-propy1-(2)-zmino]propanol-(2)

Man hydriert ein Gemisch aus 8.1 g l-Amino-3-[carbazolyl-(4)-oxy]propanol-(2) und 6.0 g (2-Methoxyphenoxy)-aceton in 250 ml
Methanol in Gegenwart von 1.0 g 10-proz. Palladiumkohle (5 at,
58°C) und reinigt das erhaltene Rohprodukt chromatographisch wie
in Beispiel 4 angegeben. Nach Anreiben des Rueckstandes der Hauptfraktion werden 5.5 g (41 % d.Th.) farblose Kristalle,

Fp. 113-117^OC, rohes Diastereomerengemisch erhalten. Durch
Umkristallisieren aus Essigester und aus Ethanol wird
daraus ein Produkt mit konstantem Fp. 140-141^OC erhalten.

Beispiel 11

1-[Carbazolyl-(4)-oxy]-3-[3-(2-methoxyphenyl)-propylamino]propanol-(2)

Zu einer Loesung von 6.0 g l-Amino-3-[carbazolyl-(4)-oxy]propanol-(2) und 3.3 ml Triethylamin in 50 ml Methylenchlorid wird bei Raumtemperatur eine Loesung von 4.4 g 3-(2-Methoxyphenyl)-25 propionsaeurechlorid in 50 ml Methylenchlorid unter Ruehren zugetropit. Nach Stehen weber Nacht schuettelt man mit Wasser aus, trocknet die organische Phase, engt ein, ruehrt den Rueckstand mit Ether aus und erhaelt 8.2 g (64 % d.Th.) 1-[Carbasolyl-(4)-oxy]-3-[3-(2-methoxyphenyl)-propionylamino]-propanol-(2), Fp. 142-144°C. 30 7.7 g dieses Zwischenproduktes werden mit 1.5 g Lithiumaluminiumhydrid in 100 ml abs. Tetrahydrofuran reduziert (20 Stunden Rueckfluss). Das nach weblicher Aufarbeitung erhaltene Oel wird chromatographisch weber eine Kiepelgelszeule gereinigt (vgl. Beispiel 4). Purch Umkristallisieren aus Toluol unter Verwendung 35 von Aktivkohle und Bleicherde werden 2.1 g (28 % d.Th.) farblose Kristalle, Fp. 102-104°C, erhalten.

PATENTANSPRÜCHE

 Carbazolyl-(4)-oxy-propanolamin-Derivate der allgemeinen Formel I

in der

5

15

R₁ Wasserstoff, eine niedere Alkanoylgruppe oder eine Aroylgruppe,

R₂ Wasserstoff, eine niedere Alkylgruppe oder eine Aralkylgruppe,

R₃ Wasserstoff oder eine niedere Alkylgruppe,

R₄ Wasserstoff oder eine niedere Alkylgruppe,

X einen Valenzstrich, eine -CH₂-Gruppe, ein Sauerstoffoder Schwefelatom,

Ar einen mono- oder bicyclischen Arylrest oder Pyridin, und

20 R₅ und R₆, welche gleich oder verschieden sein können, jeweils Wasserstoff, Halogen, eine niedere Alkylgruppe, eine Aminocarbonylgruppe, eine Hydroxygruppe, eine niedere Alkoxygruppe, eine Aralkyloxygruppe, eine niedere Alkylmercaptogruppe, eine niedere Alkylsulfinylgruppe, eine niedere Alkylsulfonylgruppe oder auch gemeinsam eine Methylendioxygruppe bedeuten, wobei für den Fall, dass X ein Sauerstoffatom darstellt, R₄ und R₅ gemeinsam auch die Gruppe -CH₂-O- bedeuten kann,

sowie deren physiologisch verträglichen Salze.

 Verfahren zur Herstellung von Carbazolyl-(4)-oxy-propanolamin-Derivaten der allgemeinen Formel I

in der

5

15

20

25

30

R Wasserstoff, eine niedere Alkanoylgruppe oder eine Aroylgruppe,

10 R₂ Wasserstoff, eine niedere Alkylgruppe oder eine Aralkylgruppe,

R₃ Wasserstoff oder eine niedere Alkylgruppe,

R₄ Wasserstoff oder eine niedere Alkylgruppe,

X einen Valenzstrich, eine -CH₂-Gruppe, ein Sauerstoffoder Schwefelatom,

Ar einen mono- oder bicyclischen Arylrest oder Pyridin,

R₅ und R₆, welche gleich oder verschieden sein könnén, jeweils Wasserstoff, Halogen, eine niedere Alkylgruppe, eine Aminocarbonylgruppe, eine Hydroxygruppe, eine niedere Alkoxygruppe, eine Aralkyloxygruppe, eine niedere Alkylmer-captogruppe, eine niedere Alkylsulfinylgruppe, eine niedere Alkylsulfinylgruppe, eine niedere Alkylsulfonylgruppe oder auch gemeinsam eine Methylendioxygruppe bedeuten, wobei für den Fall, dass X ein Sauerstoffatom darstellt, R₄ und R₅ gemeinsam auch die Gruppe -CH₂-O- bedeuten kann,

sowie deren physiologisch verträglichen Salzen, dadurch gekennzeichnet, dass man nach an sich bekannter Weise entweder

a) eine Verbindung der Formel II

$$\begin{array}{c|c}
0-CH_2-CH-CH_2-Y \\
\hline
0 \\
R_1
\end{array}$$
(II),

BNSDOCID <EP

0004920A1 I >

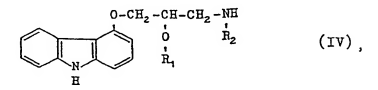
in welcher Y eine reaktive Gruppe darstellt und R_1 ' die für R_1 angegebene Bedeutung hat oder Y und R_1 ' zusammen einen Valenzstrich bedeuten, mit einer Verbindung der Formel III

5

in welcher R₂, R₃, R₄, X, Ar, R₅ und R₆ die angegebene Bedeutung haben, umsetzt oder

b) eine Verbindung der Formel IV

15



20

in welcher R_1 und R_2 die angegebene Bedeutung haben, mit einer Verbindung der Formel V

25

in welcher Y, R_3 , R_4 , X, Ar, R_5 und R_6 die angegebene Bedeutung haben, umsetzt oder

30

c) ein Gemisch aus einer Verbindung der Formel IV und einer Verbindung der Formel VI

$$0 = C - CH - X - Ar - R_{6}$$

$$R_{5} R_{4}$$

$$(VI),$$

BNSDOOID KEP

in welcher R_3 , R_4 , X, Ar, R_5 und R_6 die angegebene Bedeutung haben, reduziert oder

d) eine Verbindung der Formel IV mit einer Verbindung der Formel VII 5

10

in welcher Y, R_4 , X, Ar, R_5 und R_6 die angegebene Bedeutung haben,

umsetzt und das erhaltene Amid reduziert,

15

20

worauf man gegebenenfalls die nach obigen Verfahren hergestellten Verbindungen der allgemeinen Formel I in andere Verbindungen der allgemeinen Formel I umwandelt sowie gewünschtenfalls die erhaltenen Verbindungen der allgemei nen Formel I in ihre pharmakologisch verträglichen Salze überführt.

- 3. Verwendung von Verbindungen der allgemeinen Formel I und deren pharmakologisch verträglichen Salzen zur Herstellu von Arzneimitteln mit vasodilatierender und/oder β-rezep 25 torenblockierender Wirkung.
- 4. Arzneimittel enthaltend einen Wirkstoff der allgemeinen Formel I sowie an sich bekannte pharmakologisch verträgliche Trägerstoffe. 30



EUROPÄISCHER RECHERCHENBERICHT

EP 79 101 063.0

				EP 79 101 063.0
		ÄGIGE DOKUMENTE		KLASSIFIKATION DER ANMELDUNG (Int.CI. ²)
Kategorie	Kennzeichnung des Dokume maßgeblichen Teile	ints mit Angabe, soweit erforderlich, der	betrifft Anspruch	
	1			
D	DE - C - 2 240	599 (BOEHRINGER	2-4	C 07 D 209/88
	MANNHEIM)			A 61 K 31/40
	* Ansprüche 2,	3*		C 07 D 401/12
			! !	C 07 D 405/12
	DE - 4 2 /2/	E22 (nonuntuonn		
	DE - A - 2 424	523 (BOEHRINGER	2-4	
	MANNHEIM)			
	* Ansprüche 2 b	is 4 *		
	•			RECHERCHIERTE SACHGEBIETE (Int. CI. ²)
	DE - A - 2 454	406 (BOEHRINGER	2-4	
	MANNHEIM)			A 61 K 31/40
	* Ansprüche 2 b:	is 4 *		C 07 D 209/08
				C 07 D 209/88
				C 07 D 203/88
	AT - B - 336 176	SANDOZ)	4 .	
	* Anspruch 1 *		1	C 07 D 405/12
	•			
				KATEGORIE DER GENANNTEN DOKUMENTE
				X: von besonderer Bedeutung
				A: technologischer Hintergrund O: nichtschriftliche Offenbarung
				P: Zwischenliteratur
				T: der Erlindung zugrunde liegende Theorien oder
i				Grundsatze
-		.	I	E: kollidierende Anmeldung
				D: in der Anmeldung angeführtes Dokument
	•			L: aus andern Grunden
				angcführtes Dokument &: Mitglied der gleichen Patent-
X	Der vorhegende Recherchenb	pericht wurde für alle Patentansprüche erstel	It.	familie, übereinstimmendes Dokument
Recherchen	ort	Abschlußdatum der Recherche	Prüfer	
	Berlin	22-06-1979	F	ROELICH
PA form 150	3.1 06.78			·

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:			
☐ BLACK BORDERS			
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES			
☐ FADED TEXT OR DRAWING			
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING			
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES			
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS			
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS			
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT			
REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY			

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)